Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/EP05/002952

International filing date: 19 March 2005 (19.03.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-109197

Filing date: 01 April 2004 (01.04.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 13 April 2005 (13.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



PCT/EPOS/02952

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 4月 1日

出 願 番 号

特願2004-109197

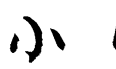
Application Number: [ST. 10/C]:

[JP2004-109197]

出 願 人_. Applicant(s):

バイエル・クロップサイエンス・アクチエンゲゼルシヤフト

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年10月21日





【書類名】 特許願 200403088 【整理番号】 平成16年 4月 1日 【提出日】 特許庁長官殿 【あて先】 A01N 43/54 【国際特許分類】 A01N 43/66 C07D239/52 CO7D251/20 【発明者】 茨城県牛久市神谷2-4-39 【住所又は居所】 荒木 恒一 【氏名】 【発明者】 茨城県つくば市春日3-8-17 【住所又は居所】 工藤 祐夫 【氏名】 【発明者】 茨城県つくば市花畑1-8-12 【住所又は居所】 佐藤 善孝 【氏名】 【発明者】 茨城県稲敷郡阿見町阿見4233-4 【住所又は居所】 遠藤 惠次 【氏名】 【発明者】 栃木県小山市駅東通り2-6-3 【住所又は居所】 白倉 伸一 【氏名】 【発明者】 栃木県小山市城東4-4-8 【住所又は居所】 中村 新 【氏名】 【特許出願人】 302063961 【識別番号】 バイエル・クロツプサイエンス・アクチエンゲゼルシヤフト 【氏名又は名称】 【代理人】 100060782 【識別番号】 【弁理士】 小田島 平吉 【氏名又は名称】 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 019666 16,000円 【納付金額】 【提出物件の目録】 特許請求の範囲 1 【物件名】

【物件名】

【物件名】

明細書 1 要約書 1

1/E

【書類名】特許請求の範囲

【請求項1】

式

【化1】

$$\begin{array}{c} X & H \\ N - SO_2 - CHF_2 \\ OH \\ CH & OCH_3 \end{array} \tag{I}$$

式中、

Xはハロゲンを示し、そして

YはCH又はNを示す、

で表わされるジフルオロメタンスルホンアミド誘導体。

【請求項2】

Xがフルオロ又はクロロを示し、そして

YがCH又はNを示す、

請求項1に記載の化合物。

【請求項3】

請求項1又は2に記載の化合物を有効成分として含有することを特徴とする水田用除草 剤。

【書類名】明細書

【発明の名称】ジフルオロメタンスルホンアミド誘導体及び除草剤

【技術分野】

[0001]

本発明は、新規なジフルオロメタンスルホンアミド誘導体及びその除草剤としての利用 に関する。

【背景技術】

[00002]

ある種のスルホンアミド誘導体が除草剤としての作用を示すことは既に知られている(例えば、特許文献1又は2参照)。

【特許文献1】PCT国際公開WO96/41799パンフレット、

【特許文献2】特開平11-60562号公報。

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0003]

除草剤の開発にあたり、近年、重要な課題のひとつとして、従来の除草剤に対して抵抗 性を発現した草種、例えば、SU抵抗性雑草(スルホニルウレア抵抗性雑草)の防除の問 題が挙げられており、これら抵抗性雑草と他の一年生雑草及び多年生雑草とを同時に一剤 で防除することができる除草剤の開発が要望されている。

【課題を解決するための手段】

[0004]

本発明者らは、除草剤としてより高い効果を有し且つより高い安全性を有する新規な有 用化合物を創製すべく鋭意研究を行った結果、今回、優れた生物活性を持つ下記式(Ⅰ) で表わされる新規なジフルオロメタンスルホンアミド誘導体を見出した。

[0005]

【化1】

$$\begin{array}{c} X \\ H \\ N - SO_2 - CHF_2 \\ OH \\ CH \\ OCH_3 \\ \end{array}$$

[0006]

式中、

Xはハロゲンを示し、そして

YはCH又はNを示す。

[0007]

本発明の上記式(I)の化合物は、例えば、下記の製法(a)又は(b)のいずれかに よって合成することができる。

[0008]

製法 (a):

式

[0009]

【化2】

$$\begin{array}{c} X \\ NH_2 \\ CH OH \\ N \\ N \\ N \\ OCH_3 \end{array} \tag{II}$$

[0010]

式中、

X及びYは前記と同義である、

で表わされる化合物をジフルオロメタンスルホニル クロライドと反応させる方法。

[0011]

製法(b):

式

 $[0\ 0\ 1\ 2]$

【化3】

[0013]

式中、

X及びYは前記と同義である、

で表わされる化合物をアルカリ金属水素錯化合物又はボラン錯体と反応させる方法。

本発明により提供される式(I)のジフルオロメタンスルホンアミド誘導体は強力な除 草活性を示す。

[0015]

本発明による式(I)のジフルオロメタンスルホンアミド誘導体は、前記特許文献1に 記載の一般式で示される化合物に概念上包含されるが、前記式(Ⅰ)で特定される本発明 の化合物は、特許文献1に具体的に開示されていない新規な化合物である。そして、前記 式(I)で表される本発明の化合物は、意外にも、特許文献1に具体的に記載されている 構造類似の既知の化合物に比して、実質的に極めて卓越した除草作用を現し、特に水田雑 草に対して顕著に優れた除草作用を示すと同時に、特許文献1に具体的には何ら記載され ていない生物効果である、スルホニルウレア抵抗性雑草に対して優れた除草効果を示す。

[0016]

したがって、本発明の式(I)のジフルオロメタンスルホンアミド誘導体は、特に水田 用除草剤として有用である。

[0017]

本明細書において、「ハロゲン」は、フルオロ、クロロ、ブロム又はヨードを示し、好 ましくはフルオロ、クロロを示す。

[0018]

前記式(I)の化合物において、好ましくは、Xはフルオロ又はクロロを示し、そして YはCH又はNを示す。

[0019]

前記製法 (a) は、原料として、2-フルオロ-6-[(4,6-ジメトキシピリミジ ン-2-イル) ヒドロキシメチル] アニリンおよびジフルオロメタンスルホニルクロライ ドを用いる場合、下記反応式で表される。

[0020]

【化4】

$$\operatorname{CH_3O}$$
 $\operatorname{OCH_3}$ $\operatorname{CH_3O}$ $\operatorname{CH_3O}$

[0021]

前記製法 (b) は、原料として、2-フルオロ-6-[(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル) カルボニル] -N-ジフルオロメタンスルホンアニリドを用い、そしてア ルカリ金属錯化合物として水素化ホウ素ナトリウムを用いる場合、下記反応式で表される

[0022]【化5】

[0023]

前記製法(a)において原料として用いられる式(II)の化合物は、その一部は従来 の文献に未記載の新規化合物であり、例えば、式(II)の化合物の一部が開示されてい る前記特許文献2等に記載の方法に準じて、式

[0024]

【化6】

$$\begin{array}{c} X \\ NH_2 \\ O \\ O \\ CH_3O \end{array} (IV)$$

[0025]

式中、

X及びYは前記と同義である、

で表される化合物を金属水素錯化合物、例えば、水素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウ ムアルミニウム等と反応させることにより製造することができる。

[0026]

上記式(IV)の化合物は、その一部は従来の文献に未記載の新規化合物であり、例え ば、前記特許文献1に記載の方法に従って製造することができる。

[0027]

前記製法(a)において原料として用いられる式(II)の化合物の代表例としては下 記のものを例示することができる。

[0028]

2-フルオロー6-[(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル)ヒドロキシメチル] アニリン、

2-クロロー6-[(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル)ヒドロキシメチル] アニリン、

2-ブロモー6-[(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル)ヒドロキシメチル]

2-ヨード-6-[(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル)ヒドロキシメチル] アニリン等。

[0029]

前記製法(b)において原料として用いられる(III)の化合物は、従来の文献に未 記載の新規化合物であり、文献、例えば、Journal of Medicinal Chemistry, Vol. 13, No. 1, p137, 1970年等に記載の方法に したがって、前記式 (IV) の化合物を、それ自体既知であるジフルオロメタンスルホニ ル クロライドと反応させることにより製造することができる。

[0030]

前記製法(b)において原料として用いられる式(III)の化合物の代表例としては 下記のものを例示することができる。

[0031]

2-フルオロ-6- [(4 , 6-ジメトキシピリミジン-2-イル) カルボニル] - N-ジフルオロメタンスルホンアニリド、

2-クロロ-6-[(4,6-ジメトキシピリミジンー<math>2-イル)カルボニル]-Nー ジフルオロメタンスルホンアニリド、

2-プロモ-6- [(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル)カルボニル]-N-ジフルオロメタンスルホンアニリド、

2-ヨード-6- [(4 , 6 -ジメトキシピリミジン-2-イル) カルボニル] - \mathbb{N} -ジフルオロメタンスルホンアニリド等。

[0032]

前記製法(b)において原料として用いられる金属水素錯化合物としては、例えば、水 素化ホウ素ナトリウム、水素化リチウムアルミニウム等を挙げることができる。

[0033]

上記製法(a)の反応は適当な希釈剤中で実施することができ、その際に使用される希 釈剤の例としては、脂肪族、環脂肪族および芳香族炭化水素類(場合によっては塩素化さ れてもよい)、例えば、ペンタン、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、リグロイ ン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、1, 2-ジクロロエタン、クロルベンゼン、ジクロロベンゼン等;エーテル類、例えば、エチ ルエーテル、メチルエチルエーテル、イソプロピルエーテル、ブチルエーテル、ジオキサ ン、ジメトキシエタン(DME)、テトラヒドロフラン(THF)、ジエチレングリコー ルジメチルエーテル(DGM)等;ケトン類、例えば、アセトン、メチルエチルケトン(MEK)、メチルーイソプロピルケトン、メチルイソブチルケトン (MIBK) 等;ニト リル類、例えば、アセトニトリル、プロピオニトリル等;エステル類、例えば、酢酸エチ ル、酢酸アミル等;塩基、例えば、ピリジン等を挙げることができる。

[0034]

製法(a)は酸結合剤の存在下で行うことができ、該酸結合剤としては、無機塩基とし て、アルカリ金属及びアルカリ土類金属の、水素化物、水酸化物、炭酸塩及び重炭酸塩等 、例えば、水素化ナトリウム、水素化リチウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム 、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム 、水酸化カルシウム等:

無機アルカリ金属アミド類、例えば、リチウムアミド、ナトリウムアミド、カリウムアミ ド等;有機塩基として、第3級アミン類、ジアルキルアミノアニリン類及びピリジン類、 例えば、トリエチルアミン、1,1,4,4ーテトラメチルエチレンジアミン(TMED A)、N, N-ジメチルアニリン、N, N-ジエチルアニリン、ピリジン、4-ジメチル アミノピリジン (DMAP)、1,4-ジアザビシクロ[2,2,2]オクタン (DAB C〇) 及び1,8-ジアザビシクロ[5,4,0] ウンデクー7-エン(DBU)等が挙 げられる。

[0035]

製法(a)は実質的に広い温度範囲内において実施することができるが、一般には、約 - 1 0 0 ~約 6 0 ℃、特に約-8 0 ~約 4 0 ℃の範囲内の温度で実施するのが好適である 。また、該反応は常圧下で行うことが望ましいが、場合によっては加圧下または減圧下で 操作することもできる。

[0036]

製法(a)を実施するにあたっては、例えば、希釈剤例えばジクロロメタン中、式(I I) の化合物1モルに対し、1~5モル量のジフルオロメタンスルホニルクロライドを、 $1\sim 5$ モル量のピリジンの存在下で反応させることによって目的化合物を得ることができ る。

[0037]

上記製法(b)の反応は適当な希釈剤中で実施することができ、その際に使用される希 釈剤の例としては、水;脂肪族、環脂肪族および芳香族炭化水素類(場合によっては塩素 化されてもよい)、例えば、ペンタン、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、リグ ロイン、ベンゼン、トルエン、キシレン、ジクロロメタン、クロロホルム、四塩化炭素、 1, 2-ジクロロエタン、クロルベンゼン、ジクロロベンゼン等;エーテル類、例えば、 エチルエーテル、メチルエチルエーテル、イソプロピルエーテル、ブチルエーテル、ジオ キサン、ジメトキシエタン (DME)、テトラヒドロフラン (THF)、ジエチレングリ コールジメチルエーテル (DGM) 等;ニトリル類、例えば、アセトニトリル、プロピオ ニトリル等;アルコール類、例えば、メタノール、エタノール、イソプロパノール、ブタ ノール、エチレングリコール等;エステル類、例えば、酢酸エチル、酢酸アミル等;酸ア ミド類、例えば、ジメチルホルムアミド(DMF)、ジメチルアセトアミド(DMA)、 N-メチルピロリドン、1, 3-ジメチルー2-イミダゾリジノン、ヘキサメチルフォス フォリックトリアミド (HMPA) 等;スルホン、スルホキシド類、例えば、ジメチルス ルホキシド(DMSO)、スルホラン等;塩基、例えば、ピリジン等を挙げることができ

[0038]

製法(b)は実質的に広い温度範囲内において実施することができるが、一般には、約 - 1 0 0 ~ 約 6 0 ℃、特に約-8 0 ~ 約 4 0 ℃の範囲内の温度で実施するのが好適である 。また、該反応は常圧下で行うことが望ましいが、場合によっては加圧下または減圧下で 操作することもできる。

[0039]

製法(b)を実施するにあたっては、例えば、希釈剤例えばメタノール中、式(III) の化合物 1 モルに対し、0.25~2モル量の水素化ホウ素ナトリウムを反応させるこ とによって目的化合物を得ることができる。

[0040]

本発明の前記式(I)の活性化合物は、特に、水田雑草に対して使用することができる 。本発明の活性化合物を用いて防除することができる水田雑草の例としては以下に述べる ものが挙げられる: 次の属の双子葉植物 : タデ属(Polygonum)、イヌガ ラシ属 (Rorippa)、キカシグサ属 (Rotala)、アゼナ属 (Lindern i a)、タウコギ属(Bidens)、アブノメ属(Dopatrium)、タカサブロ ウ属(Eclipta)、ミゾハコベ属(Elatine)、オオアブノメ属(Grat iola)、アゼトウガラシ属(Lindernia)、ミズキンバイ属(Ludwig i a)、セリ属(Oenanthe)、キンポウゲ属(Ranunculus)、サワト ウガラシ属 (Deinostema) など。

[0041]

次の属の単子葉植物:ヒエ属(Echinochloa)、キビ属(Panicum) Monochoria)、テンツキ属(Fimbristylis)、オモダカ属(Sa gittaria)、ハリイ属(Eleocharis)、ホタルイ属(Scirpus)、サジオモダカ属(Alisma)、イボクサ属(Aneilema)、スブタ属(B lyxa)、ホシクサ属 (Eriocaulon)、ヒルムシロ属 (Potamoget on)など。

[0042]

本発明の前記式(I)の活性化合物は、具体的に、例えば次の代表的な水田雑草に関し て使用することができる。

[0043]

植物名

ラテン名

双子葉植物

キカシグサ アゼナ アメリカアゼナ アゼトウガラシ チヨウジタデ ヒルムシロ

ミゾハコベ セリ

単子葉植物

タイヌビエ マツバイ クログワイ タマガヤツリ Rotala indica Koehne Lindernia procumbens Philcox Lindernia dubia L. Penn. Lindernia angustifolia Ludwigia prostrata Roxburgh Potamogeton distinctus A.

Benn Elatine triandra Schk Oenanthe javanica

Echinochloa oryzicola Vasing Eleocharis acicularis Eleocharis Kuroguwai Ohwi difformis L. Cyperus

出証特2004-3095044

serotinus Rottboel Cyperus ミズガヤツリ Scirpuș juncoides Roxburgh ホタルイ Monochoria vaginalis Presl コナギ Sagittaria pygmaea Miq ウリガワ Alisma canaliculatum A. ヘラオモダカ et Bouche

また、本発明の前記式(Ⅰ)の活性化合物は、スルホニルウレア系除草剤に対し抵抗性 を示す、例えば、前記例示の雑草に対しても有効に使用することができる。

[0044]

本発明の前記式(I)の活性化合物の使用は、これらの草種の雑草に対する使用に限定 されるものではなく、他の草種の水田雑草及びスルホニルウレア系除草剤抵抗性雑草以外 の雑草に対しても同様に適用することができる。

[0045]

本発明の活性化合物は、実際に使用するにあたり、通常の製剤形態に製剤化することが できる。その製剤形態としては、例えば、液剤、水和剤、エマルジョン、懸濁剤、粉剤、 顆粒性水和剤、錠剤、粒剤、懸濁エマルジョン濃厚物、重合体物質中のマイクロカプセル 、ジャンボ剤等を挙げることができる。

[0046]

これらの製剤は、それ自体既知の方法で調製することができ、例えば、活性化合物を、 展開剤、即ち、液体又は固体の希釈剤又は担体、及び場合によっては界面活性剤、即ち、 乳化剤及び/又は分散剤及び/又は泡沫形成剤と混合することによって調製することがで きる。

[0047]

液体の希釈剤又は担体としては、例えば、芳香族炭化水素(例えば、キシレン、トルエ ン、アルキルナフタレン等)、クロル化芳香族又はクロル化脂肪族炭化水素(例えば、ク ロロベンゼン類、塩化エチレン類、塩化メチレン等)、脂肪族炭化水素 [例えば、シクロ ヘキサン等、パラフィン類(例えば、鉱油留分等)〕、アルコール類(例えば、ブタノー ル、グリコール等)及びそれらのエーテル、エステル等、ケトン類(例えば、アセトン、 メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン等)、強極性溶媒(例 えば、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等)、水等を挙げることができる。 展開剤として水を用いる場合には、例えば、有機溶媒を補助溶媒として使用することがで きる。

[0048]

固体の希釈剤又は担体としては、例えば、粉砕天然鉱物(例えば、カオリン、クレー、 タルク、チョーク、石英、アタパルガイド、モンモリロナイト、珪藻土等)、粉砕合成鉱 物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、ケイ酸塩等)等を挙げることができる。粒剤のた めの固体担体としては、粉砕且つ分別された岩石(例えば、方解石、大理石、軽石、海泡 石、白雲石等)、無機及び有機物粉の合成粒、有機物質(例えば、おがくず、ココやしの 実のから、とうもろこしの穂軸、タバコの茎等)の細粒体等を挙げることができる。

[0049]

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、例えば、非イオン及び陰イオン乳化剤[例えば、ポ リオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルコールエーテル(例え ば、アルキルアリールポリグリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、アルキル硫酸塩 、アリールスルホン酸塩等)]、アルブミン加水分解生成物等を挙げることができる。

[0050]

分散剤には、例えば、リグニンサルファイト廃液やメチルセルロース等が包含される。

[0051]

固着剤も製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、該固着剤としては、例えば 、カルボキシメチルセルロース、天然及び合成ポリマー(例えば、アラビアゴム、ポリビ ニルアルコール、ポリビニルアセテート等)を挙げることができる。

[0052]

着色剤を使用することもでき、該着色剤としては、無機顔料(例えば、酸化鉄、酸化チ タン、プルシアンブルー等)、アリザリン染料、アゾ染料又は金属フタロシアニン染料の ような有機染料、更に、鉄、マンガン、ボロン、銅、コバルト、モリブデン、亜鉛等の金 属の塩のような微量要素を挙げることができる。

[0053]

該製剤は、一般に、式(I) の活性化合物を $0.01\sim95$ 重量%、好ましくは 0.1~90重量%の範囲内で含有することができる。

[0054]

本発明の式(I)の活性化合物は、それ自体で又はそれらの製剤形態で、雑草防除のた めに使用することができる。また、本発明の式(I)の活性化合物は既知の除草剤と組み 合わせて使用することもできる。既知の除草剤との混合除草剤組成物は、予め最終的製剤 形態に調製されていてもよく、又は使用時にタンクミックスすることによって調製するこ ともできる。混合除草剤組成物として本発明の式(I)の化合物と組み合わせて使用しう る除草剤としては、例えば、一般名で表される下記の除草剤を具体例として例示すること ができる。

[0055]

アセトアミド系除草剤:例えば、プレチラクロール、ブタクロール、テニルクロール、 アラクロール等;

アミド系除草剤:例えば、クロメプロップ、エトベンザニド等;

ベンゾフラン系除草剤:例えば、ベンフレセート等;

インダンジオン系除草剤:例えば、インダノファン等;

ピラゾール系除草剤:例えば、ピラゾレート、ベンゾフェナップ、ピラゾキシフェン等

オキサジノン系除草剤:例えば、オキサジクロメホン等;

スルホニルウレア系除草剤:例えば、ベンスルフロンメチル、アジムスルフロン、イマ ゾスルフロン、ピラゾスルフロンエチル、シクロスルファムロン、エトキシスルフロン、 ハロスルフロンメチル等;

チオカーバメート系除草剤:例えば、チオベンカルブ、モリネート、ピリブチカルブ等

トリアジン系除草剤:例えば、ジメタメトリン、シメトリン等;

トリアゾール系除草剤:例えば、カフェンストロール等;

キノリン系除草剤:例えば、キンクロラック等;

イソキサゾール系除草剤:例えば、イソキサフルトール等;

ジチオホスフェート系除草剤: 例えば、アニロホス等;

オキシアセトアミド系除草剤:例えば、メフェナセット、フルフェナセット等;

テトラゾリノン系除草剤:例えば、フェントラザミド等;

ジカルボキシイミド系除草剤:例えば、ペントキサゾン等;

トリオン系除草剤:例えば、スルコトリオン、ベンゾビシクロン等; フェノキシプロピネート系除草剤:例えば、シハロホップブチル等;

ベンゾイックアッシド系除草剤:例えば、ピリミノバックメチル等;

ジフェニルエーテル系除草剤:例えば、クロメトキシフェン、オキシフルオルフェン等

ピリジンジカルボチオエート系除草剤:例えば、ジチオピル等;

フェノキシ系除草剤:例えば、MCPA、MCPB等; ウレア系除草剤:例えば、ダイムロン、クミルロン等; ナフタレンジオン系除草剤; 例えば、キノクラミン等;

イソキサゾリジノン系除草剤:例えば、クロマゾン等。

[0056]

上記の活性化合物は、"Pesticide Manual", 2000年, Brit 出証特2004-3095044



[0057]

また、本発明の式(I)の活性化合物は、薬害軽減剤と混合すると、この混合により、 薬害が軽減され、より広い雑草防除のスペクトルが提供され、選択性除草剤としての適用 をより広くすることができる。

[0058]

該薬害軽減剤としては、例えば、一般名又は開発コードで表される次の化合物を挙げる ことができる。

[0059]

AD-67、BAS-145138、ベノキサコル、クロキントセットメキシル、シオ メトリニル、2, 4-D、DKA-24、ジクロルミッド、ダイムロン、フェンクロリム 、フェンクロラゾールエチル、フルラゾール、フルキソフェニム、フリラゾール、イソキ サジフェンエチル、メフェンピルジエチル、MG-191、ナフタリックアンハイドライ ド、オキサベトリニル、PPG-1292、R-29148等。

[0060]

上記の薬害軽減剤もまた、"Pesticide Manual", 2000年, ritish Crop Protect Council 発行に記載されている。

$[0\ 0\ 6\ 1]$

更に、本発明の式(Ⅰ)の化合物と上記除草剤とからなる混合除草剤組成物には、さら に、上記薬害軽減剤を混合することも可能であり、この混合により、薬害が軽減され且つ より広い雑草防除のスペクトルが提供され、選択性除草剤としての適用をより広くするこ とができる。

[0062]

驚くべきことに、本発明の化合物と既知の除草剤及び/又は薬害軽減剤とのいくつかの 混合除草剤組成物はまた、相乗効果を現すことができる。

[0063]

本発明の式(I)の活性化合物を使用する場合、そのまま直接使用するか、又は散布用 調製液、乳剤、錠剤、懸濁剤、粉剤、ペースト、粒剤のような製剤形態で使用するか、又 は更に希釈して調製された使用形態で使用することができる。本発明の活性化合物は、例 えば、液剤散布(watering)、噴霧(spraying, atomizing)、散粒等の方法で施用することができる。

[0064]

本発明の式(I)の活性化合物は、植物の発芽前及び発芽後のいずれの段階でも使用す ることができる。また、それらは播種前に土壌中に取り込ませることもできる。

[0065]

本発明の活性化合物の施用量は実質的範囲内でかえることができ、それは望むべき効果 の性質に依存して基本的に異なる。除草剤として使用する場合、施用量としては、例えば 、1ヘクタール当たり、活性化合物として約0.0001~約4kg、好ましくは約0. 0 0 1 ~約3 k g の範囲内を例示することができる。

【実施例】

[0066]

次に、本発明の化合物の製造及び用途を下記の実施例によりさらに具体例を示すが、本 発明はこれらのみに限定されるべきものではない。

<化合物製造例>

合成例 1

[0067]

【化7】

[0068]

2-フルオロー6-[(4,6-ジメトキシピリミジン-2-イル)ヒドロキシメチル] アニリン1.6g(5.28ミリモル)をジクロロメタン(13m1)に溶解し、ピリ ジン 0.91g (11.46 ミリモル) を加えた。その溶液を-5 % に冷却し、そこへジ フルオロメタンスルホニルクロライド1.73g(11.46ミリモル)のジクロロメタ ン (2 m l) 溶液を加えた。その反応溶液を室温にて4日間撹拌し、水を加え、ジクロロ メタンで3回抽出した。有機層を1規定塩酸、水で洗浄し、乾燥後、ジクロロメタンを減 圧留去し、得られた油状物を酢酸エチルとヘキサンの1:3混合溶媒を展開溶媒とするカ ラムクロマトグラフィーにより精製して、目的とする2-フルオロー6-[(4,6-ジ ニリドO. 94g(収率42%)を油状物として得た。

[0069]

上記合成例1と同様にして得られる化合物を、合成例1で合成した化合物と共に下記第 1表に示す。

[0070]

【表1】

化合物 番号	Х	Y	物性
1	F	СН	*1
2	F	N	
3	CI	CH	
4	CI	N	
5	Br	CH	
6	Br	N	
7	1	CH	
8	I	N	

* 1 : 1 H NMR (300MHz, CDCl₃) δ 3.99(6H, s), 4.97(1H, d), 5.99(1H, s), 6.13 (1H, d), 6.61(1H, t), 7.07-7.13(1H, m), 7.23-7.29(1H, m), 7.51-7.53(1H, m), 10.57(1H, br).

【0071】 <生物試験例> 比較化合物

[0072]

【化8】

$$C-1$$
 H
 N
 OH
 OH

(C-1は特許文献1に開示される類似化合物である)

[0073]

試験例1:水田雑草に対する除草効果試験

活性化合物の調合剤の調製

5 重量部 扣体: DMF

乳化剤:ベンジルオキシポリグリコールエーテル 1重量部

活性化合物の調合剤は、1重量部の活性化合物と、上記分量の担体および乳化剤とを混 合することにより、乳剤として得られる。その調合剤の所定薬量を水で希釈する。

[0074]

温室内において、水田土壌を詰めた500cm²ポットに、ホタルイ、コナギ、一年生 広葉雑草(アゼナ、キカシグサ、ミゾハコベ、ヒメミソハギ等)、ミズガヤツリの各種子 または塊茎を接種し、約2~3cmの湛水条件とした。接種5及び13日後、前記調製法 に従って調製した各活性化合物の調合剤の所定希釈液を水面施用した。処理後、3 c mの 湛水状態を保ち、処理3週間後に除草効果を調査した。

[0075]

なお、除草効果の評価は、完全枯死を100%とし、0%を除草効果無とした。除草効 果80%以上を示す場合が除草剤として実用性があると評価される。

[0076]

代表例として、化合物番号1の化合物および比較化合物番号C-1の化合物における調 査結果を下記第2表および第3表に示す。

[0077]

【表 2】

第2表:接種5日後施用

化合物	薬量	除草効果				
番号	(g ai/h a)	ホタルイ	コナギ	広葉雑草	ミズガヤツリ	
1	3 0	100	100	100	100	
	1 5	100	100	100	100	
比較						
C-1	3 0	8 0	8 0	8 0	8 0	
	15	7 0	6 0	5 0	70	

【表3】

第3表:接種13日後施用

化合物 薬量 除草効果						
除草効果 広葉雑草 ミズガヤツリ						
ツリ						

[0079]

試験例2:水田雑草に対する残効性試験

<u>温室内において、1000cm²ポットに水田土壌を詰め約2~3cmの湛水条件とし</u> た。上記試験例1と同様にして調製した各活性化合物の調合剤の所定希釈液を水面施用し 、処理後所定時間(処理直後、処理後1週間、2週間、3週間、4週間、5週間、6週間 、7週間)に供試雑草のホタルイ、コナギ、一年生広葉雑草(アゼナ、キカシグサ、ミゾ ハコベ、ヒメミソハギ等)、ミズガヤツリ、ウリカワの各種子または塊茎を接種した。接 種後3週間目に各々除草効果を調査した。

[0800]

なお、残効性の評価は、除草効果の評価を上記試験例1と同様にして行なった上、80 %以上の除草効果を持続した期間(週数)で示した。

[0081]

代表例として、化合物番号1の化合物および比較化合物番号C-1の化合物における調 査結果を下記第4表に示す。

[0082]

【表4】

第4表:

化合物	薬量	十分な残効性除草効果を示す期間(週)				
番号	(g ai/h a)	ホタルイ	コナギ	広葉雑草	ミズガヤ	ウリカワ
世夕	(g u) 11 00				ツリ	
1	6 0	6	4	3	3	3
比較						
C-1	6 0	2	<1	<1	1	1

[0083]

試験例3:スルホニルウレア剤抵抗性雑草に対する除草効果試験

温室内において、水田土壌を詰めた20cm²カップに、スルホニルウレア剤抵抗性が 確認されている、ホタルイ(北海道岩見沢地域にて採取)、アゼナ(埼玉県加須地域にて 採取)、アゼナ(広島県東広島地域にて採取)、ミゾハコベ(埼玉県加須地域にて採取) の各種子を、各々接種し、約2~3 c mの湛水条件とした。各雑草の発生始めに、上記試 験例1と同様にして調製した各活性化合物の調合剤の所定希釈液を水面施用した。処理後 、3cmの湛水状態を保ち、処理3週間後に除草効果を調査した。除草効果の評価は、上 記試験例1と同様にして行なった。除草効果80%以上を示す場合が除草剤として実用性 があると評価される。なお、異なる地域で生育した植物の除草剤抵抗性を含む生物学的性 質がそれぞれ異なってくる可能性を考慮し、本試験において、異なる2つの地域より採取 したスルホニルウレア剤抵抗性アゼナを用いた。代表例として、化合物番号1の化合物お よび比較化合物番号C-1の化合物における調査結果を下記第5表に示す。

[0084]【表5】

第5表:

弗 3 衣,					
化合物	薬量	スルホニルウレア剤抵抗性雑草に対する除草効果			
番号	(g ai/h a)	ホタルイ	アゼナ	アゼナ	ミゾハコベ
		(北海道岩	(埼玉県加	(広島県東	(埼玉県加
		見沢地域)	須地域)	広島地域)	須地域)
1	6 0	100	100	100	100
	3 0	100	9 5	100	100
比較					
	60	7 0	60	8 0	7 0
	3 0	6 0	4 0	5 0	6 0
比較 C-1					

[0085]

<製剤実施例>

製剤例1 (粒剤)

本発明化合物 No. 1 (0.4部)、ベントナイト (モンモリロナイト) (39.6部)、タルク(滑石)(58部)及びリグニンスルホン酸塩(2部)の混合物に、水(25 部)を加え、良く捏化し、押し出し式造粒機により、10~40メッシュの粒状として、 40~50℃で乾燥して粒剤とする。

[0086]

製剤例2 (粒剤)

0. 2~2mmに粒度分布を有する粘土鉱物粒(99.8部)を回転混合機に入れ、回 転下、液体希釈剤とともに本発明化合物No.1(0.2部)を噴霧し均等に湿らせた後 、40~50℃で乾燥し粒剤とする。

[0087]

製剤例3 (乳剤)

本発明化合物 No. 1 (30部)、キシレン (55部)、ポリオキシエチレンアルキル フェニルエーテル (8部) 及びアルキルベンゼンスルホン酸カルシウム (7部) を混合撹 拌して乳剤とする。

[0088]

製剤例4(水和剤)

本発明化合物 No. 1 (15部)、ホワイトカーボン (含水無結晶酸化ケイ酸微粉末) と粉末クレーとの混合物(1:5) (80部)、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム (2部)及びアルキルナフタレンスルホン酸ナトリウムホルマリン重合物 (3部)を粉末

出証特2004-3095044

混合し、水和剤とする。

[0089]

製剤例5 (水和顆粒)

本発明化合物No.1(20部)、リグニンスルホン酸ナトリウム(30部)、ベント ナイト(15部)及び焼成ケイソウ土粉末(35部)を十分に混合し、水を加え、0.3 mmのスクリーンで押し出し乾燥して、水和顆粒とする。

【産業上の利用可能性】

[0090]

本発明の新規ジフルオロメタンスルホンアミド誘導体は、上記生物試験例から明らかな ように、除草剤として優れた性質を有している。



【要約】

【課題】 除草剤の有効成分として優れた活性を示すジフルオロメタンスルホンアミド誘導体を提供すること。

【解決手段】 式

【化1】

$$\begin{array}{c} X \\ H \\ N - SO_2 - CHF_2 \\ OH \\ CH \\ N \\ N \\ N \\ OCH_3 \end{array} \tag{I}$$

式中、

Xはハロゲンを示し、そして

YはCH又はNを示す、

で表されるジフルオロメタンスルホンアミド誘導体及び水田用除草剤としての利用。

【選択図】 なし

特願2004-109197

出願人履歴情報

識別番号

[302063961]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 2002年11月 1日

理由] 新規登録

ドイツ40789モンハイム・アルフレートーノベルーシユト

ラーセ50

氏 名 バイエル・クロツプサイエンス・アクチエンゲゼルシヤフト